

許 願

(19) 日本国特許庁

公開特許公報

昭和 46年 ●月2/日

5. 添付書類の目録

(1)(2) 1 通 願書副本



①特開昭 48-48495

昭48.(1973) 7. 9 43公開日

46-73012 21)特願昭

昭46.(1971).9.2/ 22出願日

審查請求

(全4頁)

62日本分類

7252 44

庁内整理番号

16 E611.2

(1)

ューナミノアデノシン類の製造法

特許請求の範囲

一般式

で示される6ークロログアノシン類に,一般式 BHgff (但しずは水米。アミノ茶。ヒドロキシル 恙及びアルキル恙より悪ばれる恙を表わす。)よ りなるアミノ化合物を反応させる事を特徴とする

て示される2ーアミノアデノシン類の製造法。

本売明は2-アミノアデノシン類の製造に買 する。更に難しくは抗ウイルス作用。抗白血病作 用などの生産活性を有する 2ーアミノーも一量 換アデノシンの簡単な製造法に関するものであつ て、一般式〔1〕

だ・ざ・ぢートリアシルーモークロロ ダアノシン。又は6一タロロダアノシンに一般式 #Hgだ (但しだは水素。アミノ基。ヒドロヤシル **恙及びアルキル茶より選ばれる茶を表わす。)よ** りなるアミノ化合物を反応せしめることを特徴と する一般式〔Ⅰ〕

(3)

(但しだは水準, アミノ NHR' [I]

びアルマル基より選ば れる基を表わす。)

で示されるセーアミノー6ー重換アデノシン類の 製造法である。

後来。との誰の化合物については数多くの製造 法が知られている。即ち(a) 2 ・6 ージアセトアミ ドブリンの金属塩をトリアセチルリポフラノシル クロリドと反応せしめた後。脱アセチル化して まーフミノアデノシン(一般式 (I) において±′= z)とする方法(ダポールら:ジャーナル・オブ ・アメリカン・ケミカル・ソサイアテイ。78番 1650ページ。1951年:日特公 18818号)。(10) 2・6ージアセトアミドブリ ンの金属塩とテトラアセテルリポースを沃素の存 在下反応せしめ、2ーアミノアデノシン(一数式 [1] にかいてポーミ) に導く方法 (日勢会

(5)

が必要であり、とれらは原料的に乏しいものであ る。(母法はリゴ核酸の分解物として原料的に容易 に入手できるグアノシンより 4 工程で得られる 2 ボシドを用いて、ネーアミノー6ーヒドロキシル アミノブリンリポシド (一般式 (II) においてポー OA 5工程。全収率10分)。2ーアミノー6ー ヒドラテノブリンリポシド(一般式〔II〕において x'= xHg, 5 工程 全収率 1 6 分)。 2 ー アミノ アデノシン(一般式[#]^{*}にかいてビー耳,6工程 全収率5−105)を製造し得る方法であるが。 工程が多く操作が繁華でありかつ全収率も低い。 いずれの方法も簡単とはいい難く。多工程の繁華 **交換作を含んでいる。**

本発明者らは以上の事情に鑑み。鋭度研究の結 果。りが核酸の分解物として容易に入手出来るダ アノシンを用いて目的物を得る簡単な方法を開発 した。即ちグアノシンから2工程で得られるだ。 8'・5' ートリアシルー6ータコログアノシン。又 はとれから脱アシル化して得られる6-タロログ

特開 昭48-48495 (2) (▲)

4 2 — 1051名 1107元 1052名 11075 号) (c) 4 — アミ - 5ーシアノイミダゾールリポンドを開張して 2一アミノアデノシン (一枚式 [I] においてR= H) を得る方法(日特公 昭42-10518号) (4) スープミノーモーテオブリンリポシドをユーア ミノーモーペンジル(メデル)チオブリンリポシ ^{魚 ぎ}とし。ヒドロキシルアミン叉はヒドラジオンマ はメテルアミンを仮応せしめて2-アミノー6-ヒド=キシルアミノブリンリポシド(一般式[E] においてポー 0里)。ユーアミノーモーヒドラジノ プリンリポシド(一般式〔#〕にかいてポー 斑鬼) 又はまープミノーもーメナルアミノブリンりポジ ド (一般式 [I] において デー (Es)とし (日特公 原 4 0 - 10579 号。ジーナー・ソロラ:メイオケ ミストリー、 5 告。 8057ページ。 1966年)。 更に前二者を接触差元して2ーアミノアデノシン (一枚式[I]にかいてI=I)に導く方法(日券 昭49-19979号)。 とれらの方法の特象及 び欠点を列挙すると(4)及び(3)故は。 2・Cージア セトアミドブリン及び連当な処理をしたリポース

(6)

アノシン(一般式[I]に≯いてR=R。 calacq CEgCO)を用い。アンモュアを反応せしめて2-アミノアデノシン(一般式〔I〕においてドーE。 ープミノー6ーペンジル(メテル)オテオブリンリ /字! ダアノシンから8工程をいし4工程。収率約60 ヒドロキシルアミンを反応せしめて2ーア ミノー.6 ーヒドロキシルアミノブリンリポシド (敷式[I] にかいて R/= 0A グアノシンからも工 収率約506)。ヒドラジンを反応せしめて えーアミノー 6ーヒ ドラジノブリンり ポシド(ー 般式〔Ⅱ〕にかいて*〒=Ⅲ*m グアノシンから4工程 収率約605),メテルアミンを反応せしめて2 ーアミノーもーメチルアミノアデノシン(一枚 〔H〕にかいてピーCH5。ダアノシンから4工程。7 0 ∮)を得るととに成功した。

> 本発明における直接原料だ・8′・8′ートリアシル -- 6 -- タロヨグアノシン及び 6 -- クロログアノシ ンはダアノシンから無水蟞隈・又はペンゾイルタ ■リドなどのアシル化剤との反応で得られたもの モタロル化し(収率 6 5 %)。更には脱アシル化 するととによつて(収率80%)得られるが。 ク

ロル化反応が簡単で好収率であるため原剤の調製 /字 (実施例2) は容易である。

(実施例1)

ヹ・8′・5′ートリベンソイルー6ークロログアノ シン(一枚式[]] K おいて R = 0₆H₅CO) 2 4 9 K アンモニア勉和無水メタノール 26gme を加えてと かし封管中 108 でで 5 時間反応せしめる。反応散 を被圧乾固し。収景を09(収率80%)で2一 ブミノア デノシン(一般式[¶] において N==Ⅱ) **を得た。**

水から再結晶を行い純品を得た。

mp248 °C(分解点); ペーパークロマトグラフィ ーの R: 値 6.27(搭集 ≥H10, アンモニア水); 集外影表収スペタトルの框大吸収 258, 292m/(JEI) 214, 256, 281ms(pH7)257, 281ms(pH18) 元素分析 理論値 C_{10 H14, O4 H6} として

C:42.55,H:500, N:29.78%

実測値

0:42.85, H:491, N:29.86% 物性は文献記載値とよく一致する。

(9)

: 1 6);

元素分析 C10 H14 O5 H6 H2O として

理論值 0:87.97 Ⅱ:5.10 Ⅱ:26.57%

実測值 C:\$8.95 H:4.86 H:26.85%

(実施例 5)

るークロログアノシン (一般式 [i]に知いてR -- 日) えなをむ 4 0 ガヒドラジン水溶散 2 5 ml にとかし100cで1時間反応し、折出する結晶を激 取すれば2一下ミノー6一ヒドラジノブリンりポ シド(一般式(E) においてR'= NH2)を収量20 ダ (収率 100%)得る。

■·P· 214-216 & 分解点);紫外線吸収スペクトル の極大吸収。 256, 292m/(PE1)261, 285m/(PE7)261, 285m#(pH15)

元素分析 C_{10 H15 O4 Hy・ 1 H2}O として

理論值 C:89.21 H:5.27 N:82.01%

実測能 0:89.51, H:5.16, N:81.96%

(寒施例6)

だ・ぎ・ぢート リアセテルー 6 ー クロログアノシ ン (一般式 [I] において R = CH3CO) 4.4 9 を実

施例1と阿様処理して219(収率78%)の2 ーアミノアデノシンを得る。

(実施例8)

6-タロログアノシン(一数式[I] にかいてR - 豆) & 0 9 を実施例 1 と同様処理して 2.6 9 (収率388)の2ーアミノアデノシンを得る。

8-夕ⅢⅢグアノシン(一般式 [I] において R - 日)長もまをヒドロキシルアミン&4まを含む エタノール器液 500ml 中で 6 時間意義する。反応 の進行と共に結晶が析出する。析出する結晶を遺 取して2一アミノーも一ヒドロキシルアミノブリ ンリポシド(一般式[I]に加いてポー0日)を 6.0 ま (収率 100≶)得る。エタノールー水から再結晶 を行い純品を得る。

ж.э.228 (分解点):紫外藤敷収スペクトルの框 大表収 257, 296m#(pH1) 288, 262(Shoulder)m#(pH7)

(10)

288 259 RM (PEIS) ; ペーパークロマトグラフィー 6ークロロダブノツン(一数式 [[]化おいてR の Rd 低 6 4 (菩供ユーブタノール:水。 8 4 /字三一声)189を80ラメテルアミンエタノール幣 款中。 對管中 100℃で 5 時間反応したのち濃縮乾圓

> エタノールより結晶化を行い。収量169(収率 90%)で、2ーアミノー6ーメチルアミノブリ ンリポシド(一般式[I] にかいて R =CH5) を得る ж·у. 165 č(分解点); 紫外離吸収スペタトルの框 大 聚 収 254, 292 m/(pH1) 224, 268, 282 m/(pH7) 268, 282m#(pH15);ペーパータロマトグラフィーの Rf値 428 (溶鉄エープタノール:水 984:16);

C16 H16 O4 H6 としての 元素分析值

理論值 C:44.68 H:5.45 H:28.89%

C:44.58 H:5.18 N:28.08%

特開 昭48-48495 (4)

6. 前配以外の発明者

住所 大分果佐伯市上麓区 97/9-/ 番魚

氏名 櫃 口 蘸 行

住所 大分果佐伯市学野岡/2036 香地

氏名 节 野 元 信

住所 大分泉佐伯市字野岡 / 2077 香地

氏名中村 伊郎

手 続 補 正 書

昭和47年广月9日

1. 事件の表示

昭和46年幣許顯第73012号

- 2. 発明の名称 2-アミノアデノシン類の製造法
- 3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 東京都港区新橋一丁日1番1号

氏名 株式会社 興 人

代表者 西山雄一

4. 代理人

住所 東京都園立市東四丁目 22 番 20 号 氏名 (7315) 弁理士 小 林 融

- 5. 補正命令の日付 自発補正
- 6. 補正の対象 明細書の発明の詳細を説明の欄
- 7. 補正の内容

2

- (1) 第4頁下から8行目に「.....(H)とし.....」とあるのを「......CHs)とし......」
 に訂正する。
- (2) 第7頁下から2行目に「H:491」とあるのを「H:4.91」に訂正する。
- (3) 第10頁下から4行目に「C16H16O4N6」と あるのを「C11H16O4N6」に訂正する。

以上

Abstract for JP48048495

1/7/1 (Item 1 from file: 351) **Links**

Fulltext available through: Order File History

Derwent WPI

(c) 2009 Thomson Reuters. All rights reserved.

0000595215

WPI Acc no: 1973-59074U/197340

2-aminoadenosines

Patent Assignee: KOJIN CO LTD (KOJK)

Patent Family (1 patents, 1 & countries)

| Patent Number | Kind | II)ate | Application Number | Kind | Date | Update | Туре |
|---------------|------|----------|-----------------------|------|----------|--------|------|
| JP 48048495 | A | 00000000 | JP 197173012 | A | 19710921 | 197340 | В |

Alerting Abstract JP A

The title cpds (I): were prepd. by treating 6-chloroguanosines with amines. In an example, 24g 2', 3', 5'-tribenzoyl-6-chloroguanosine in 260 ml MeOH satd. with NH3 was heated 5 hr. at 100 degrees in a sealed tube to give 80% (I) (R = H). Similarly prepd. were the following (I) (R and % yield given): OH, 100; Me 90.

File Segment: CPI DWPI Class: B02

Manual Codes (CPI/A-N): B04-B03

Original Publication Data by Authority

Japan

Publication No. JP 48048495 A (Update 197340 B)

Publication Date: 00000000

Assignee: KOJIN CO LTD (KOJK)

Language: JA

Application: JP 197173012 A 19710921